# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

# **Patent Abstracts of Japan**

**PUBLICATION NUMBER** 

2002121415

**PUBLICATION DATE** 

23-04-02

**APPLICATION DATE** 

12-10-00

**APPLICATION NUMBER** 

2000311777

APPLICANT: SUMITOMO CHEM CO LTD;

INVENTOR: TOISHI KOJI;

INT.CL.

: C09B 67/22 C09B 62/513 D06P 1/382

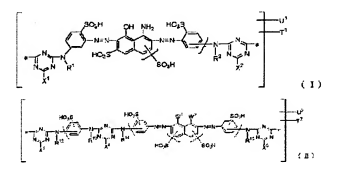
D06P 1/384

TITLE

: REACTIVE DYE MIXTURE AND

APPLICATION THEREOF TO FIBER

**MATERIAL** 



ABSTRACT :

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a navy-blue reactive dye useful for dyeing

cellulose fiber or the like.

SOLUTION: This dye mixture contains a bisazo dye compound of formula (I) and an azo dye compound of formula (II) [R1, R2, R12, R13, R14 and R15 are each hydrogen; U1 and U2 are each a specific vinyl sulfone-based group reactive with a fiber; X1 to X5 are each chloro or the like; T1 and T2 are each a specific group unreactive with the fiber; one of W1 and W2 is amino and the other is hydroxy; one of two (\*) marks in [] is a bond to -U1 or -U2 and the other is the bond to -T1 or -T2]..

COPYRIGHT: (C)2002,JPO

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-121415 (P2002-121415A)

(43)公開日 平成14年4月23日(2002.4.23)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		Ť	-73-1*(参考)
C09B	67/22		C 0 9 B	67/22	Λ	4H056
	62/513			62/513		4H057
D06P	1/382		D06P	1/382		
	1/384			1/384		

審査請求 未請求 請求項の数11 OL (全 20 頁)

(21)出顯番号	特顧2000-311777(P2000-311777)	(71)出顧人 000002093
		住友化学工業株式会社
(22) 引顧日	平成12年10月12日(2000.10.12)	大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号
		(72)発明者 秦 淳也
		大阪市此花区春日出中3 丁目1番98号 住
		友化学工業株式会社内
		(72)発明者 阿縣 克実
		大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住
		友化学工業株式会社内
		(74)代理人 100093285
		弁理士 久保山 陸 (外2名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 反応染料混合物およびその繊維材料への適用

# (57)【要約】

【課題】 セルロース繊維等の染色に有用な紺色の反応染料の提供。

【解決手段】 ビスアゾ染料化合物(I)とアゾ染料化合物(II)とを含む染料混合物。

【化1】

【化2】

(R¹、R²、R¹²、R¹³、R¹⁴、R¹⁵は水素、U¹、U²
 は特定のビニルスルホン系繊維反応基、X¹~X⁵はクロロ等、T¹、T²は特定の非繊維反応性基、W¹、W²は一

方がアミノ、他方がヒドロキシ、[ ]内に示した2つの\*印は一方は $-U^1$ 、 $-U^2$ との結合であり、他方は $-T^1$ 、 $-T^2$ との結合を表す。〕

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】遊離酸の形が下記式(I)で示されるビスアゾ染料化合物と、遊離酸の形が下記式(II)で示され

るアゾ染料化合物とを含有して成る反応染料混合物。 【化1】

〔式中、 $R^1$ および $R^2$ は、同一又は相異なり、水素又は 置換されていてもよいアルキルを表し、 $U^1$ は下記式 (1a)、(1b)又は(1c) 【 $\ell$ 2】

〈式中、 $R^3$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^4$ 及び $R^5$ は、同一又は相異なり、水素、置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニルを表し、 $A^1$ は置換されていてもよいファニレン又は置換されていてもよいアルキレンを表し、 $Q^1$ は一〇一、一S-又は $-NR^6$ ーを表し、 $R^6$ は水素、置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニルであり、r及びSは、同一又は相異なり、2、3又は4を表し、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 及び $Z^3$ は同一又は相異なり、下記式(2a)又は(2b)で示されるビニルスルホン系反応基を表す。

【化3】

$$-SO_2-Y^1$$
 (2a)  
-CONR<sup>7</sup>-(Cl<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-SO<sub>2</sub>-Y<sup>2</sup> (2b)

[式中、 $Y^1$ 及び $Y^2$ は、同一又は相異なり、 $-CH=CH_2$ 又は $-CH_2CH_2$ Lを表し、Lはアルカリの作用で脱離する基であり、 $R^7$ は水素又は置換されていてもよ

いアルキルを表し、mは $1\sim6$ の整数である。] > で示される繊維反応性基を表す。 $X^1$ 及び $X^2$ は、同一又は相異なり、フルオロ、クロロ、又は置換されていてもよいピリジニオであり、 $T^1$ は下記式(3a)、(3b)又は(3c)

【化4】

$$\begin{array}{ccc}
R^8 & & & & & \\
-N & & & & & \\
-N & & & & & \\
-N & & & & & \\
(CH_2)_2 & & & & \\
CH_2)_n & & & & \\
-D & -R^{10} & & & & \\
\end{array} (3a)$$

{式中、R8は水素又は置換されていてもよいアルキル を表し、R9は置換されていてもよいアルキル、置換さ れていてもよいシアノ、或いは、炭素数1~4のアルキ ル、炭素数1~4のアルコキシ、カルボキシ、ハロゲ ノ、ヒドロキシ、シアノ、カルバモイル、カルボン酸エ ステル、アミノ、アシルアミノ及びアルキル(炭素数1 ~4) アミノの群から選ばれる1又は2個の置換基によ り置換されていてもよいフェニルを表し、R10は水素、 置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよ いフェニルを表し、Q<sup>2</sup>は-CH<sub>2</sub>-、-O-、-S-、 -SO<sub>2</sub>-又は-NR<sup>11</sup>-を表し、R<sup>11</sup>は水素又は置換 されていてもよいアルキルを表し、nは1、2又は3で ある。}で示される非繊維反応性基を表す。但し、 [ ]内に示した2つの\*印は、一方は-U¹との結合 であり、他方は-T1との結合を表す。〕 【化5】

「式中、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR<sup>15</sup>は、同一又は相異なり、水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、U<sup>2</sup>は、前記式(1 a)、(1 b)又は(1 c)で示される繊維反応性基を表すが、U<sup>1</sup>およびU<sup>2</sup>は、互いに同一でもよく、相異なっていてもよい。X<sup>3</sup>、X<sup>4</sup>およびX<sup>5</sup>は、同一又は相異なり、フルオロ、クロロ、又は置換されていてもよいピリジニオであり、T<sup>2</sup>は、前記式

(3a)、(3b) 又は(3c)で示される非繊維反応性基を表すが、 $T^1$ および $T^2$ は、互いに同一でもよく、相異なっていてもよい。 $W^1$ および $W^2$ はいずれか一方がアミノであり、他方がヒドロキシである。但し、[]内に示した2つの\*印は、一方は $-U^2$ との結合であり、他方は $-T^2$ との結合を表す。〕

【請求項2】式(II)で示される染料化合物の割合が、

式(I)で示されるビスアゾ染料化合物の100重量部に対して、1~50重量部である請求項1に記載の混合物。

【請求項3】R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR <sup>15</sup>が、水素である請求項1又は2に記載の混合物。

【請求項4】 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、 $X^4$ および $X^5$ が、同一又は相異なり、フルオロ又はクロロである請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の混合物。

【請求項5】 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、 $X^4$ および $X^5$ が、置換されていてもよいピリジニオである請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の混合物。

【請求項6】式(I)におけるU¹と式(II)におけるU²が、式(1a)又は(1b)で示される繊維反応性基である請求項1~5のいずれかに記載の混合物。

【請求項7】式(I)における $U^1$ と式(II)における $U^2$ が、互いに同一である請求項 $1\sim$ 6のいずれかに記載の混合物。

【請求項8】 $Z^1$ および $Z^2$ が、式(2a)で示される基である請求項6に記載の混合物。

【請求項9】 $T^1$ および $T^2$ が、式(3a)で示される非 繊維反応性基である請求項 $1\sim$ 8のいずれかに記載の混 合物。

【請求項10】式(I)における $T^1$ と式(II)における $T^2$ が、互いに同一である請求項 $1\sim9$ のいずれかに記載の混合物。

【請求項11】請求項 $1\sim10$ のいずれかに記載の混合物を用いることを特徴とする繊維材料の染色又は捺染方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、セルロース系繊維

材料等の染色又は捺染に有用な紺色の反応染料混合物、 及び、その繊維材料への適用に関するものである。 【0002】

【従来の技術】セルロース系繊維材料等の染色及び捺染に使用される紺色の反応染料は、例えば、特開昭57-78458号や特開昭57-198757号公報等により公知である。

[0003]

【発明が解決しようとする課題及び課題を解決するため の手段】本発明者らは、繊維材料等の染色等において、 低塩濃度での染色性、染色再現性、均染性、染色性能 (ビルドアップ性、有効染着率及びウォッシュオフ性 等)及び染料の溶解度が良好であり、且つ、諸堅牢度 (耐塩素性、耐光性、耐汗性、耐汗日光性、耐酸加水分 解性、耐アルカリ性、耐洗濯性及び耐過酸化洗濯性等) に優れた紺色の染色物を与えるような反応染料を開発す べく鋭意研究した結果、2つのトリアジン環を有し、該 環のいずれか一方に2価の結合基を介して1つのビニル スルホン系繊維反応基を有するビスアゾ染料化合物と、 3つのトリアジン環を有し、一端のトリアジン環にビニ ルスルホン系繊維反応基を有し、且つ、他端のトリアジ ン環に非繊維反応性基を有するアゾ染料化合物とを含有 して成る特定の混合物が上記目的を達成することを見出 して、本発明を完成した。

【0004】即ち、本発明は、遊離酸の形が下式(I)で示されるビスアゾ染料化合物と、遊離酸の形が下式(II)で示されるアゾ染料化合物とを含有して成る反応染料混合物、及び、該反応染料混合物を用いて繊維材料を染色又は捺染する方法を提供するものである。

[0005]

【化6】

【0006】 (式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は、同一又は相異なり、水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $U^1$ は下式(1a)、(1b)又は(1c)

【0007】 【化7】

$$R^3$$
 (1a)  
 $R^4$  (1b)  
 $R^5$  (1b)

【0008】〈ここで、R3は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、R4及びR5は同一又は相異な

り、水素、置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニルを表し、 $A^1$ は置換されていてもよいフェニレン又は置換されていてもよいナフチレンを表し、 $A^2$ は置換されていてもよいアルキレンを表し、 $Q^1$ は-O-、-S-又は-NR $^6-$ を表し、 $R^6$ は水素、置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニルであり、r及びsは、同一又は相異なり、2、3又は4を表し、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 及び $Z^3$ は同一又は相異なり、下式(2a)又は(2b)で示されるビニルスルホン系反応基を表す。

[0009]

【化8】

$$-SO_2-Y^1$$
 (2a)  
-CONR<sup>7</sup>-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-SO<sub>2</sub>-Y<sup>2</sup> (2b)

【0010】 [式中、Y¹及びY²は、同一又は相異なり、 $-CH=CH_2$ 又は $-CH_2$ CH₂Lを表し、Lはアルカリの作用で脱離する基であり、 $R^7$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、mは $1\sim6$ の整数である。] >で示される繊維反応性基を表す。 $X^1$ 及び $X^2$ は、同一又は相異なり、フルオロ、クロロ、又は置換されていてもよいピリジニオであり、 $T^1$ は下記式(3a)、(3b)又は(3c)

【0011】 【化9】

$$\begin{array}{ccc}
R^{8} & & & \\
-N - R^{9} & & & & \\
-N & & & & \\
(CH_{2})_{n} & & & & \\
-C - R^{10} & & & & \\
\end{array} (3a)$$

【0012】 {式中、 $R^8$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^9$ は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシアノ、或いは、炭素数1~4のアルキル、炭素数1~4のアルコキシ、カルボキシ、ハロゲノ、ヒドロキシ、シアノ、カルバモイル、カルボン酸エステル、アミノ、アシルアミノ及びアルキル(炭素数1~4)アミノの群から選ばれる1又は2個の置換基により置換されていてもよいフェニルを表し、 $R^{10}$ は水素、置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニルを表し、 $R^{11}$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^{11}$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^{11}$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^{11}$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^{11}$ は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $R^{11}$ は水素又は1、2又は3である。 $R^{11}$ でかる。 $R^{11}$ でかる。 $R^{11}$ でがあり、他方は $R^{11}$ でがあり、他方は $R^{11}$ での結合を表す。〕

【0013】 【化10】

【0014】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ および $R^{15}$ は、同一又は相異なり、水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、 $U^2$ は、前記式(1a)、(1b)又は(1c)で示される繊維反応性基を表すが、 $U^1$ および $U^2$ は、互いに同一でもよく、相異なっていてもよい。 $X^3$ 、 $X^4$ および $X^5$ は、同一又は相異なり、フルオロ、クロロ、又は置換されていてもよいピリジニオであり、 $T^2$ は、前記式(3a)、(3b)又は(3c)で示される非繊維反応性基を表すが、 $T^1$ および $T^2$ は、互いに同一でもよく、相異なっていてもよい。 $W^1$ および $W^2$ はいずれか一方がアミノであり、他方がヒドロキシである。但し、[ ] 内に示した2つの\*印は、一方は一 $U^2$ との結合であり、他方は $U^2$ との結合を表す。〕以下、本発明を詳細に説明する。

#### [0015]

【発明の実施の形態】本発明は、式(I)で示されるビスアゾ染料化合物と式(II)で示されるアゾ染料化合物とを含有して成る反応染料混合物であり、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ および $R^{15}$ は、同一又は相異なり、水素又は置換されていてもよいアルキルを表すが、当該アルキルは好ましくは炭素数  $1 \sim 4$  のものであり、該アルキルの置換基としては、例えば、ヒドロキシ、シアノ、炭素数  $1 \sim 4$  のアルコキシ、炭素数  $1 \sim 4$  のヒドロキシアルコキシ、ハロゲノ、カルバモイル、カルボキシ、アルコキシ(炭素数  $1 \sim 4$ )カルボニル、アルキル(炭素数  $1 \sim 4$ )カルボニル、アルキル(炭素数  $1 \sim 4$ )カルボニルオキシ、スルホ及びスルファモイル

等を挙げることができる。上記アルキル、該アルキルの 置換基としての炭素数 $1\sim4$ のアルコキシ、同じくアルコキシ(炭素数 $1\sim4$ )カルボニル及びアルキル(炭素数 $1\sim4$ )カルボニルオキシは、直鎖状でもよく、又、分岐状でもよい。

【0016】R1、R2、R12、R13、R14およびR15で 表される置換されていてもよいアルキルの具体例として は、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロ ピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tertー ブチル、2-ヒドロキシエチル、2-(2-ヒドロキシ エトキシ) エチル、2-ヒドロキシプロピル、3-ヒド ロキシプロピル、3-メトキシプロピル、3-エトキシ プロピル、2-ヒドロキシブチル、3-ヒドロキシブチ ル、1-ヒドロキシメチル-1-メチルエチル、1, 1ージ(ヒドロキシメチル)エチル、1,1ージ(ヒドロ キシメチル) - 2 - ヒドロキシエチル、 4 - ヒドロキ シブチル、2,3ージヒドロキシプロピル、3,4ージヒ ドロキシブチル、シアノメチル、2-シアノエチル、3 シアノプロピル、メトキシメチル、エトキシメチル、 2-メトキシエチル、2-エトキシエチル、3-メトキ シプロピル、3-エトキシプロピル、2-ヒドロキシー 3-メトキシプロピル、クロロメチル、ブロモメチル、 2-クロロエチル、2-ブロモエチル、3-クロロプロ ピル、3-ブロモプロピル、4-クロロブチル、4-ブ ロモブチル、カルボキシメチル、2-カルボキシエチ ル、3-カルボキシプロピル、4-カルボキシブチル、

1.2-ジカルボキシエチル、カルバモイルメチル、2 ーカルバモイルエチル、3ーカルバモイルプロピル、4 ーカルバモイルブチル、メトキシカルボニルメチル、エ トキシカルボニルメチル、2-メトキシカルボニルエチ ル、2-エトキシカルボニルエチル、3-メトキシカル ボニルプロピル、3-エトキシカルボニルプロピル、4 -メトキシカルボニルブチル、4-エトキシカルボニル ブチル、メチルカルボニルオキシメチル、エチルカルボ ニルオキシメチル、2-メチルカルボニルオキシエチ ル、2-エチルカルボニルオキシエチル、3-メチルカ ルボニルオキシプロピル、3-エチルカルボニルオキシ プロピル、4-メチルカルボニルオキシブチル、4-エ チルカルボニルオキシブチル、スルホメチル、2-スル ホエチル、3-スルホプロピル、4-スルホブチル、ス ルファモイルメチル、2-スルファモイルエチル、3-スルファモイルプロピル及び4-スルファモイルブチル 等を挙げることができる。

【0017】R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR<sup>15</sup>と しては、水素、メチル又はエチルが好ましく、水素がよ り好ましい。

【0018】本発明で用いられる染料化合物において、式(I)および(II)におけるU¹およびU²は、互いに同一又は相異なり、式(1a)、(1b)又は(1c)で示される繊維反応性基を表す。R³は水素又は置換されていてもよいアルキルを表し、R⁴及びR⁵は水素、置換されていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニルを表すが、R³、R⁴及びR⁵で示されるアルキルとしては、前記R¹、R²、R¹²、R¹²、R¹⁴およびR¹⁵で例示したものと同様のものが挙げられる。又、R⁴及びR⁵で示されるフェニルの置換基としては、例えば、炭素数1~4のアルキル、炭素数1~4のアルコキシ、ハロゲノ、ヒドロキシ、スルホ及びシアノ等があげられる。R³、R⁴及びR⁵としては、水素、メチル又はエチルが好ましい。

【0019】式(I)及び(II)におけるU¹およびU²が、式(1a)で示される基である場合、A¹は置換されていてもよいフェニレン又は置換されていてもよいナフチレンを表すが、この置換されていてもよいフェニレンとしては、例えば、炭素数1~4のアルキル、炭素数1~4のアルコキシ、スルホ及びハロゲノの群から選ばれる1又は2個の置換基により置換されていてもよいフェニレン等を挙げることができる。好ましい置換されていてもよいフェニレンとしては、メチル、エチル、メトキシ、エトキシ、クロロ、ブロモ及びスルホの群から選ばれる1又は2個の置換基により置換されていてもよいフェニレンが挙げられる。かかるフェニレンの具体例としては、例えば、

【0020】 【化11】

【0021】〔式中、#印は、-NR³-(R³は前記の意味を有する。)に接続する結合を意味する。〕等を挙げることができる。A¹で表される好ましい置換されていてもよいフェニレンは、メチル及びメトキシから選ばれる1又は2個の基で置換されていてもよいフェニレンである。

【0022】式(1a)におけるA¹で表される置換されていてもよいナフチレンとしては、例えば、炭素数1~4のアルキル、炭素数1~4のアルコキシ、スルホ及びハロゲノの群から選ばれる1又は2個の置換基により置換されていてもよいナフチレン等を挙げることができる。A¹で表される置換されていてもよいナフチレンとしては、好ましくは、1又は2個のスルホにより置換されていてもよいナフチレンの具体例としては、例えば、

[0023]

【化12】

【0024】〔この式中、#印は、 $-NR^3-(R^3$ は前記の意味を有する。)に接続する結合を意味する。〕等を挙げることができる。

【0025】A¹は、好ましくは、メチル及びメトキシから選ばれる1又は2個の基で置換されていてもよいフェニレンであり、無置換のフェニレンが特に好ましい。【0026】式(1b)におけるA²は置換されていてもよいアルキレンを表すが、かかるアルキレンとしては、炭素数1~4のアルキル、ハロゲノ、ヒドロキシ、スルホ、シアノ、炭素数1~4のアルコキシ、炭素数1~4のアルコキシカルボニル、炭素数1~4のアルキルカルボニルオキシ及びカルバモイルの群から選ばれる置換基により置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン等が挙げられる。A²で表される置換されていてもよいアルキレンとしては、好ましくは、無置換の炭素数

2~4のアルキレンが挙げられ、中でも、エチレン及び トリメチレンが特に好ましい。

【0027】式(1c)におけるQ1は-0-、-S-又は-NR6-を表し、R6は水素、置換されていてもよ いアルキル又は置換されていてもよいフェニルを表す が、R6で表される置換されていてもよいアルキルとし ては、例えば前記R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR 15で例示したものと同様の炭素数1~4のアルキル等を 挙げることができる。又、R6で表される置換されてい てもよいフェニルとしては、例えば、スルホで置換され ていてもよいフェニルを挙げることができる。R<sup>6</sup>は、 好ましくは、水素原子、メチル又はエチルである。

【0028】式(1c)におけるr及びsは、同一又は 相異なり、2、3又は4である。式(1c)で示される 基としては、Q¹が一〇一であり、且つ、r及びsが、 同一又は相異なり、2又は3であるものが好ましく、下 記の

- $** CH_2CH_2 O CH_2CH_2 -$
- $**-CH_2CH_2-O-CH_2CH_2CH_2-$
- $**-CH_2CH_2CH_2-O-CH_2CH_2-$
- $**-CH_2CH_2CH_2-O-CH_2CH_2CH_2-$ 〔式中、\*\*印は-NR5-(R5は前記の意味を有す る。) に接続する結合を意味する。〕 基がより好まし く、\*\*-CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-が特に好まし 11

【0029】式(I)及び(II)におけるU1およびU2 で示される繊維反応性基としては、式(1a)又は(1 b)で示される基が好ましく、式(1a)で示される基 が特に好ましい。

【0030】式(I)及び(II)におけるU1およびU2 が式(1a)で示される基である場合、A<sup>1</sup>が置換され ていてもよいフェニレンであり、且つ、R3が水素、メ チル又はエチルであるものが好ましい。又、 U1および U<sup>2</sup>が式(1b)で示される基である場合、A<sup>2</sup>がエチレ ン又はトリメチレンであり、且つ、R4が水素、メチル 又はエチルであるものが好ましい。

【0031】式(1a)、(1b)及び(1c)中のZ 1、Z2及びZ3は、式(2a)又は(2b)で示される ビニルスルホン系の反応基を表し、Y1及びY2は-SO 、CH=CH、又は-SO、CH、CH、L(Lはアルカリ の作用で脱離する基)を表すが、Lとしては、例えば、 硫酸エステル、チオ硫酸エステル、燐酸エステル、酢酸 エステル等の基や、ハロゲノなどを挙げることができ る。中でも、硫酸エステル基およびクロロが好ましい。  $Z^1$ 、 $Z^2$ 、 $Z^3$ は、好ましくは $-CH=CH_2$ 、 $-CH_2$ CH<sub>2</sub>CI又は-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OSO<sub>3</sub>Hなどを挙げること ができ、特に-CH=CH<sub>2</sub>及び-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OSO<sub>3</sub>H が好ましい。

【0032】式(2b)中のmは1~6の整数であり、 R<sup>7</sup>は水素又は置換されていてもよいアルキルを表す

が、この置換されていてもよいアルキルとしては、例え ば、前記R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR<sup>15</sup>で例示 したものと同様の炭素数1~4のアルキル等を挙げるこ とができる。式(2b)で示される基としては、 $R^7$ が 水素であり、且つ、mが2又は3であるものが特に好ま しい。又、Z<sup>1</sup>、Z<sup>2</sup>及びZ<sup>3</sup>で示される基としては、式 (2a)で示される基が特に好ましい。

【0033】式(I)及び(II)におけるX<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>、X 3、X<sup>4</sup>およびX<sup>5</sup>は、同一又は相異なり、フルオロ、ク ロロ又は置換されていてもよいピリジニオを表すが、上 記置換されていてもよいピリジニオとしては、例えば、 ピリジニオ、2-、3-又は4-カルボキシピリジニ オ、2-、3-又は4-カルバモイルピリジニオ、3-スルホピリジニオ、4-(2-スルホエチル)ピリジニ オ、3-(2-ヒドロキシエチル)ピリジニオ、4-ク ロロピリジニオ、3-メチルピリジニオ及び3,5-ジ カルボキシピリジニオ等を挙げることができる。特に、 3-又は4-カルボキシピリジニオが好ましい。上記X 1、X<sup>2</sup>、X<sup>3</sup>、X<sup>4</sup>およびX<sup>5</sup>で示される基としては、フ ルオロ、クロロが特に好ましい。

【0034】式(I)及び(II)におけるT<sup>1</sup>及びT <sup>2</sup>は、式(3a)、(3b)又は(3c)で示される非 繊維反応性基を表す。式(3a)におけるR8は、水素 又は置換されていてもよいアルキルを表し、該アルキル は直鎖又は分岐状の炭素数1~4のものが好ましい。

【0035】上記の置換されていてもよいアルキルとし ては、例えば、炭素数1~4のアルコキシ、スルホ、カ ルボキシ、スルファモイル、カルバモイル、ヒドロキ シ、ハロゲノ(クロロ、ブロモ等)、シアノ、カルボン 酸エステル及びスルホン酸エステルの群から選ばれる1 又は2個の置換基により置換されていてもよい炭素数1 ~4のアルキル等を挙げることができる。R®で表され る置換されていてもよいアルキルの具体例としては、前 記R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR<sup>15</sup>において例示 したものと同様の基等を挙げることができる。この置換 されていてもよいアルキルとして、好ましくは、メチ ル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチ ル、イソブチル、secーブチル、2ーヒドロキシエチ ル、2-スルホエチル、2-メトキシエチル、2-カル ボキシエチル、2-カルバモイルエチル、2-スルファ モイルエチル等が例示される。

【0036】式(3a)におけるR9は、置換されてい てもよいアルキル、置換されていてもよいシアノ、或い は、炭素数1~4のアルキル、炭素数1~4のアルコキ シ、カルボキシ、ハロゲノ、ヒドロキシ、シアノ、カル バモイル、カルボン酸エステル、アミノ、アシルアミノ 及びアルキルアミノ(炭素数1~4)の群から選ばれる 1又は2個の置換基により置換されていてもよいフェニ ルを表す。R<sup>9</sup>で表される置換されていてもよいアルキ ルの具体例としては、前記R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>

及び $R^{15}$ において例示したものと同様の基等を挙げることができ、好ましくは、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、2-ヒドロキシエチル、2-(2ーヒドロキシエトキシ)エチル、1-ヒドロキシメチルー1-メチルエチル、1, 1-ジ(ヒドロキシメチル)エチル、1, 1-ジ(ヒドロキシメチル)ー2-ヒドロキシエチル、2-スルホエチル、2-メトキシエチル、2-カルボキシエチル、2-カルボモイルエチル及び2-スルファモイルエチル等が例示される。

【0037】R<sup>9</sup>で表される炭素数1~4のアルキル、 炭素数1~4のアルコキシ、カルボキシ、ハロゲノ、ヒ ドロキシ、シアノ、カルバモイル、カルボン酸エステ ル、アミノ、アシルアミノ[好ましくは、アルキル(炭 素数1~4)カルボニルアミノ]及びアルキル(炭素数 1~4) アミノの群から選ばれる1又は2個の置換基に より置換されていてもよいフェニルとしては、好ましく は、フェニル、2-、3-又は4-メチルフェニル、2 -、3-又は4-メトキシフェニル、2-、3-又は4 ーエチルフェニル、2-、3-又は4-エトキシフェニ ル、2-、3-又は4-イソプロピルフェニル、2-、 3-又は4-カルボキシフェニル、2-、3-又は4-カルバモイルフェニル、2-、3-又は4-クロロフェ ニル、2-、3-又は4-ヒドロキシフェニル、2-カ ルボキシー4ーアセチルアミノフェニル、2ーメトキシ -5-メチルフェニル、2, 4-ジメトキシフェニル、 及び、2、5ージメトキシフェニル等が挙げられる。

【0038】式(3a)としては、R<sup>8</sup>が水素、メチル 又はエチルであって、R<sup>9</sup>が置換されていてもよいアル キル又は置換されていてもよいシアノである場合が好ま しく、中でもR<sup>8</sup>が水素であって、R<sup>9</sup>が置換されていて もよいアルキル又は置換されていてもよいシアノである 場合が特に好ましい。

【0039】式(3c)におけるR10は水素、置換され ていてもよいアルキル又は置換されていてもよいフェニ ルを表すが、この置換されていてもよいアルキルとして は、前記R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>およびR<sup>15</sup>で例示 したものと同様の置換されていてもよいアルキルが挙げ られる。R10で表される置換されていてもよいフェニル としては、例えば、炭素数1~4のアルキル、炭素数1 ~4のアルコキシ、スルホ、カルボキシ、ハロゲノ、ヒ ドロキシ、シアノ、カルバモイル、スルファモイル、カ ルボン酸エステル、2-ヒドロキシエチルスルホニル、 アミノ、アシルアミノ[好ましくは、アルキル(炭素数 1~4)カルボニルアミノ]及びアルキル(炭素数1~ 4) アミノの群から選ばれる1又は2個の置換基により 置換されていてもよいフェニル等を挙げることができ る。上記の置換されていてもよいフェニルとしては、好 ましくは、フェニル、2-、3-又は4-メチルフェニ ル、2-、3-又は4-メトキシフェニル、2-、3又は4-エチルフェニル、2-、3-又は4-エトキシフェニル、2-、3-又は4-イソプロピルフェニル、2-、3-又は4-カルボキシフェニル、2-、3-又は4-カルバモイルフェニル、2-、3-又は4-クロロフェニル、2-、3-又は4-とドロキシフェニル、2-スルホー4-メトキシフェニル、2-スルホー4-アセチルアミノフェニル、2-メトキシー5-メチルフェニル、2,4-ジメトキシフェニル、及び、2,5-ジメトキシフェニル等が挙げられる。

【0040】 $R^{10}$ としては、水素又は炭素数  $1\sim4$ のアルキルが好ましく、メチル又はエチルが特に好ましい。【0041】式(I)及び(II)における $T^{1}$ および $T^{2}$ が式(3a)で示される基である場合、この基を形成するのに用いられる式  $HNR^{8}R^{9}$ で示されるアミン化合物としては、例えば次のようなものを挙げることができる。

【0042】イ)下記の芳香族アミン類:1-アミノベ ンゼン、1-アミノー2-、-3-又は-4-メチルベ ンゼン、1-アミノ-2,4-、-3,4-又は-3,5ージメチルベンゼン、1-アミノ-2-、-3-又は一 4-エチルベンゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-メトキシベンゼン、1-アミノ-2-、-3-又は -4-エトキシベンゼン、1-アミノ-2-、-3-又 は-4-プロピルベンゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-イソプロピルベンゼン、1-アミノ-2-、 -3-又は-4-クロロベンゼン、1-アミノ-2-、 -3-又は-4-ブロモベンゼン、1-アミノ-2-、 -3-又は-4-フルオロベンゼン、1-アミノ-2, 4-Xは-2, 5-ジメトキシベンゼン、<math>1-アミノー 2-メトキシー5-メチルベンゼン、2-、3-又は4 -アミノ安息香酸、2-、3-又は4-カルバモイルア ニリン、1-アミノー2-カルボキシー4-アセチルア ミノベンゼン、5ーアミノベンゼン-1,3ージカルボ ン酸、N-メチルアミノベンゼン、N-エチルアミノベ ンゼン、1-メチルアミノ-3-又は-4-メチルベン ゼン、1-エチルアミノ-3-又は-4-メチルベンゼ ン、1-メチルアミノ-2-、-3-又は-4-クロロ ベンゼン、1-エチルアミノ-2-、-3-又は-4-クロロベンゼン、1-(2-ヒロドキシエチル)アミノ -3-メチルベンゼン、3-又は-メチルアミノ安息香 酸、1-アミノ-2-メトキシ-5-メチルベンゼン、 1-アミノ-2,5-ジメトキシベンゼン、2-、3-又は4-アミノフェノール、及び、1-アミノ-3-又 は-4-アセチルアミノベンゼン。

【0043】ロ)シアナミド。

【 0 0 4 4 】 ハ ) 下記の脂肪族アミン類: メチルアミン、 n ープロピルアミン、 イソプロピルアミン、 イソプロピルアミン、 n ーブチルアミン、 sec ー

ブチルアミン、tertーブチルアミン、ジメチルアミン、 ジエチルアミン、メチルエチルアミン、アリルアミン、 2-クロロエチルアミン、2-メトキシエチルアミン、 2-アミノエタノール、2-(2-アミノエトキシ)エ タノール、2-メチルアミノエタノール、ビス(2-ヒ ドロキシエチル) アミン、2-アミノ-2-メチルプロ パノール、2-アミノ-2-メチル-1,3-プロパン ジオール、2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3 ープロパンジオール、2-アセチルアミノエチルアミ ン、1-アミノ-2-プロパノール、3-メトキシプロ ピルアミン、1-アミノ-3-ジメチルアミノプロパ ン、2-アミノエタンスルホン酸アミド、2-アミノエ タンスルホン酸、アミノメタンスルホン酸、(2-メチ ルアミノ) エタンスルホン酸アミド、(2-メチルアミ ノ) エタンスルホン酸、3-アミノ-1-プロパンスル ホン酸、2-スルファートエチルアミン、アミノ酢酸、 メチルアミノ酢酸、3-アミノプロピオン酸、3-アミ ノプロピオン酸アミド、3-メチルアミノプロピオン 酸、3-メチルアミノプロピオン酸アミド、?-アミノ カプロン酸、ベンジルアミン、2-、3-又は4-スル ホベンジルアミン、2-、3-又は4-クロロベンジル アミン、2-、3-又は4-メチルベンジルアミン、N -メチルベンジルアミン、1-フェニルエチルアミン、 2-フェニルエチルアミン、1-フェニル-2-プロピ ルアミン。

【0045】上記イ)、ロ)及びハ)のアミン類とし て、好ましくは、例えば1-アミノベンゼン、Nーメチ ルアミノベンゼン、N-エチルアミノベンゼン、1-ア ミノー2-、-3-又は-4-クロロベンゼン、1-メ チルアミノー2ー、-3-又は-4-クロロベンゼン、 1-エチルアミノ-2-、-3-又は-4-クロロベン ゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-メチルベン ゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-エチルベン ゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-メトキシベ ンゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-エトキシ ベンゼン、1-アミノ-2-、-3-又は-4-プロピ ルベンゼン、1ーアミノー2ー、-3-又は-4-イソ プロピルベンゼン、2-、3-又は4-アミノフェノー ル、2-、3-又は4-アミノ安息香酸、2-、3-又 は4-カルバモイルアニリン、1-アミノ-2,4-又 は-2,5-ジメトキシベンゼン、1-アミノ-2-カ ルボキシー4-アセチルアミノベンゼン、1-アミノー 2-メトキシ-5-メチルベンゼン、シアナミド、メチ ルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、イソブチル アミン、secーブチルアミン、tertーブチルアミン、ジ エチルアミン、メチルエチルアミン、2-アミノ-2-メチルプロパノール、2-アミノ-2-メチル-1,3 ープロパンジオール、2-アミノ-2-ヒドロキシメチ ル-1, 3-プロパンジオール、2-アミノエタンスル ホン酸、(2-メチルアミノ)エタンスルホン酸、2メチルアミノエタノール、ビス(2ーヒドロキシエチル)アミン、2ースルファモイルエチルアミン、2ーカルバモイルエチルアミン、アミノ酢酸、メチルアミノ酢酸及び3ーアミノプロピオン酸等を挙げることができる。これらのうち、1ーアミノベンゼン、N-メチルアミノベンゼン、N-メチルアミノベンゼン、1-アミノベンゼン、1-アミノベンゼン、1-アミノベンゼン、1-アミノスがガン、1-アミノベンゼン、1-アミノスがガン、1-アミノスがガン、1-アミノスがガン、1-アミノスがカルアミン、1-アミノスがカルアミン、1-アミノスがカルアミン、1-アミノスがカルアミン、1-アミノー1-アミノー1-アミノー1-アミノー1-アミノー1-アミノー1-アミノー1-アミノー1-アミノエタンスルホン酸、1-アミノエタンスルホン酸、1-アミノエタノール、ビス(1-ヒドロキシエチル)アミン及びアミノ酢酸等が、特に好ましい。

【0046】式(I)及び(II)における $T^1$ および $T^2$ が式(3c)で示される基である場合、この基を形成するのに用いられる $HOR^{10}$ で示される化合物としては、例えば次のようなものを挙げることができる。

【0047】二) 下記のフェノール類: フェノール、1 ーヒドロキシー2ー、-3-又は-4-メチルベンゼ ン、1-ヒドロキシ-3,4-又は-3,5-ジメチル ベンゼン、1-ヒドロキシ-2-、-3-又は-4-エ チルベンゼン、1-ヒドロキシー2-、-3-又は-4 ーメトキシベンゼン、1-ヒドロキシー2-、-3-又 は-4-エトキシベンゼン、1-ヒドロキシ-2-、-3-又は-4-クロロベンゼン、3-又は4-ヒドロキ シフェニルメタンスルホン酸、3-又は4-ヒドロキシ ベンゼンスルホン酸、5-ヒドロキシベンゼン-1,3 ージスルホン酸、2-ヒドロキシベンゼン-1,4-ジ スルホン酸、4-ヒドロキシベンゼン-1, 2-ジスル ホン酸、4-ヒドロキシ-5-メチルベンゼン-1,2 -ジスルホン酸、3-又は4-ヒドロキシ安息香酸、5 -ヒドロキシベンゼン-1,3-ジカルボン酸、及び、 5-ヒドロキシ-2-エトキシベンゼンスルホン酸。

【0048】ホ)下記の脂肪族アルコール類:メタノール、エタノール、n-プロパノール、イソプロパノール、n-ブタノール、イソブタノール、sec-ブタノール、2-クロロエタノール、2-メトキシエタノール、2-エトキシエタノール、3-メトキシプロパノール、3-エトキシプロパノール、2-ヒドロキシエタンスルホン酸、3-ヒドロキシー1-プロパンスルホン酸、2-シアノエタノール、2-スルファートエタノール、グリコール酸、3-ヒドロキシプロピオン酸、ベンジルアルコール、2-、3-又は4-クロロベンジルアルコール、4-メチルベンジルアルコール、2-、3-又は4-スルホベンジルアルコール、2-フェニルエタノール、及び、1-フェニル-2-プロパノール。

【0049】式 (3b) における $Q^2$ は、 $-CH_2$ -、-

O-、-S-、 $-SO_2-$ 又は $-NR^{11}-$ ( $R^{11}$ は水素 又は置換されていてもよいアルキル)を表し、nは1、2又は3であるが、 $R^{11}$ で表されるアルキルとしては、炭素数1~4のものが好ましく、該アルキルの置換基としては、例えば、Nロゲノ(クロロ、ブロモ等)や炭素数1~4のアルコキシが挙げられる。 $R^{11}$ としては、水素、直鎖又は分岐状の炭素数1~4のアルキル等が例示され、特に水素、メチル、エチルが好ましい。式(3 b)で表される基としては、例えば、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、n-アルキルピペラジン及びモルホリンなどから導かれる残基を挙げることができる。中でも、nが2であって、且つ、Qが-O-又は-C $H_2$ -である場合、即ち、モルホリノ又はピペリジノが特に好ましい。 $T^1$ および $T^2$ で示される基としては、式(3 a)又は(3 c)が特に好ましい。

【0050】本発明で用いられるビスアゾ染料化合物 (I)及びアゾ染料化合物 (II)は、遊離酸の形であっても、その塩の形であっても、又は、それらの混合物の形であってもよい。好ましくは、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩及びこれらを含有する混合物の形であり、特に好ましくは、ナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩及びそれらを含有する混合物が好ましい。

【0051】ビスアゾ染料化合物(I)の製造方法は特に限定されないが、例えば、次のようにして製造することができる。先ず、上記染料化合物(I)のうち、X<sup>1</sup>及びX<sup>2</sup>がクロロ又はフルオロであるものは、例えば、遊離酸の形が下式(4)

【0052】 【化13】

 $H \longrightarrow T^1$  (4)

〔式中、T1は前記の意味を有する。〕で示される化合物と下式(5)

[0053]

【化14】

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ \vdots & & & \\ & & & \\ R^1 \end{array}$$

【0054】〔式中、R1は前記の意味を有する。〕で示されるジアミン化合物及び2,4,6-トリハロゲノーs-トリアジンを公知の方法に準じて縮合させることにより、下式(6)

[0055]

【化15】

【0056】〔式中、 $R^1$ 及び $T^1$ は前記の意味を表し、 $X^1$ aはフルオロ又はクロロを表す。〕を得ることができる。一方、下式(7)

[0057]

【化16】

$$H \longrightarrow U^1$$
 (7)

〔式中、U<sup>1</sup>は前記の意味を有する。〕で示される化合物及び下式(8)

[0058]

【化17】

$$\begin{array}{c|c} HC_3S & R^2 \\ \hline H_2N & N - H \end{array}$$
 (8)

【0059】〔式中、 $R^2$ は前記の意味を有する。〕で示されるジアミン化合物及び2,4,6-トリハロゲノーs-トリアジンを公知の方法に準じて縮合させることにより、下式(9)

[0060]

【化18】

$$HO_{3}S$$

$$: I_{2}N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$X^{2}$$

$$X^{2}$$

$$(9)$$

【0061】〔式中、 $R^2$ 及び $U^1$ は前記の意味を、 $X^2$  aはフルオロ又はクロロを表す。〕の化合物を得ることができる。

【0062】上式(6)及び(9)で示されるアミン化合物を各々常法に従ってジアゾ化し、得られたジアゾ化物のうち後者のものを、遊離酸の形が下式(10)

[0063]

【化19】

【0064】で示される1-アミノ-8-ナフトール化合物と、温度-10℃~30℃でpH0~4に調整しながらカップリングし、次いで、得られたカップリング反応生成物に前者のジアゾ化物を、0℃~40℃でpH2~8に調整しながらカップリングすることにより、下式(11)で示される化合物を得ることができる。

[0065]

【化20】

【0066】〔式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $T^1$ および $U^1$ は前記の意味を表し、 $X^1$ a、 $X^2$ aはフルオロ又はクロロを表す。〕を得ることができる。

【0067】又、ビスアゾ染料化合物(I)は、次のようにして製造することもできる。先ず、遊離酸の形が上式(5)と(7)で示される化合物及び2,4,6-トリハロゲノ-s-トリアジンを公知の方法に準じて縮合させることにより、下式(12)

【0068】 【化21】

【0069】〔式中、R<sup>1</sup>及びU<sup>1</sup>は前記の意味を、X<sup>1</sup> aはフルオロ又はクロロを表す。〕で示される化合物を得る。

【0070】別に、式(4)及び(8)で示されるアミン化合物及び2,4,6-トリハロゲノ-s-トリアジン

を公知の方法に準じて縮合させることにより、下式(13)

[0071]

【化22】

【0072】〔式中、R²及びT¹は前記の意味を、X² aはフルオロ又はクロロを表す。〕の化合物を得る。【0073】上式(12)及び(13)で示されるアミン化合物を、各々常法に従ってジアゾ化し、先ず後者のジアゾ化物を上式(10)で示される1-アミノ-8-ナフトール化合物と、温度-10℃~30℃でpH0~4に調整しながらカップリングさせ、次いで、得られた生成物を前者のジアゾ化物と、0℃~40℃でpH2~8に調整しながらカップリングすることにより、下式(14)で示される化合物を得ることができる。

[0074]

【化23】

【0075】〔式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $T^1$ 及び $U^1$ は前記の意味を、 $X^1$  a及び $X^2$  aはフルオロ又はクロロを表す。〕 の化合物を得ることができる。

【0076】更に、ビスアゾ染料化合物(I)のうち、 X<sup>1</sup>及びX<sup>2</sup>が置換されていてもよいピリジニオであるも のは、例えば、遊離酸の形が上式(11)の化合物を上 述と同様の方法で合成し、置換されていてもよいピリジニオに対応するピリジン化合物を温度10℃~100℃でpH2~9の条件下で反応させることにより、下式(15)の化合物を得ることができる。

[0077]

【化24】

【0078】〔式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $T^1$ 及び $U^1$ は前記の意味を、 $X^1$  b、 $X^2$  bは置換されていてもよいピリジニオを表す。〕

【0079】アゾ染料化合物(II)の製造方法は特に限定されないが、例えば、次のようにして製造することが

できる。先ず、アゾ染料化合物(II)のうち、 $X^3$ 、 $X^4$  および $X^5$ がクロロ又はフルオロであるものは、例えば、遊離酸の形が下式(16)

[0080]

【化25】

 $H - U^2$  (16)

〔式中、U<sup>2</sup>は前記の意味を有する。〕で示される化合物と下記式(17)

[0081]

【化26】

【0082】〔式中、R<sup>12</sup>及びR<sup>13</sup>は前記の意味を有する。〕で示されるジアミン化合物と下記式(8)

[0083]

【化27】

【0084】〔式中、R<sup>14</sup>は前記の意味を有する。〕で 示されるジアミン化合物及び2,4,6ートリハロゲノー ェートリアジンを公知の方法に準じてそれぞれ縮合させ ることにより、下記式(19)

[0085]

【化28】

【0086】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 及び $U^{1}$ は前記の意味を表し、 $X^{3}$  a及び $X^{4}$  aはフルオロ又はクロロを表す。〕で示される化合物を得ることができる。上記縮合においては、2 、4 、6 - トリハロゲノーs - トリアジンとの縮合は2回行われる。

【0087】別途、下記式(20)

[0088]

【化29】

$$H \longrightarrow T^2$$
 (20)

〔式中、T<sup>2</sup>は前記の意味を有する。〕で示される化合 物及び下記式(21) 【0089】 【化30】

【0090】〔式中、 $R^{15}$ は前記の意味を有する。〕で示されるジアミン化合物及び2,4,6-トリハロゲノーs-トリアジンを公知の方法に準じて縮合させることにより、下記式(22)

[0091]

【化31】

【0092】〔式中、 $R^{15}$ 及 $UT^2$ は前記の意味を、 $X^5$  aはフルオロ又はクロロを表す。〕で示される化合物を得ることができる。

【0093】一般式(19)及び(22)で示されるアミン化合物を各々常法に従ってジアゾ化し、得られたジアゾ化物のうち前者のものを、遊離酸の形で下記式(23)

【0094】 【化32】

【0095】で示される1-アミノ-8-ナフトール化合物と、温度-10℃~30℃でpH0~4に調整しながらカップリングし、次いで、得られたカップリング反応生成物に後者のジアゾ化物を、0℃~40℃でpH2~8に調整しながらカップリングすることにより、下記式(24)

[0096]

【化33】

【0097】〔式中、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>、R<sup>15</sup>、U<sup>2</sup>及びT<sup>2</sup>は前記の意味を、X<sup>3</sup>a、X<sup>4</sup>a及びX<sup>5</sup>aはフルオロ又はクロロを表す。〕で示される化合物又はその塩を得ることができる。

【0098】又、一般式(24)で示される化合物を得

る方法において、一般式(19)及び(22)で示されるアミン化合物から誘導されたジアゾ化物のカップリング順序を入れ替えることより、下記式(25) 【化34】

【OO99】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ 、 $U^2$ 、 $T^2$ 、 $X^3$ a、 $X^4$ a及 $UX^5$ aは前記の意味を表す。〕で示される化合物又はその塩を得ることができる。

【0100】更に、本発明のビスアゾ化合物(II)のうち、X3、X4およびX5がクロロ又はフルオロであるものは、例えば次のようにして製造することもできる。先ず、遊離酸の形が前記式(17)、(18)及び(20)で示される化合物を、2,4,6-トリハロゲノーsートリアジンと公知の方法に準じて縮合させることにより下記式(26)

【0101】 【化35】

【O1O2】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 及び $T^2$ は前記の意味を、 $X^3$  a及び $X^4$  aはフルオロ又はクロロを表す。〕に示される化合物を得ることができる。

【0103】別に、一般式(16)及び(21)で示される化合物を、各々2,4,6ートリハロゲノーsートリアジンと公知の方法に準じて縮合させることにより、下

記式(27) 【0104】

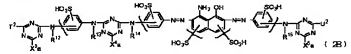
【化36】

【0105】〔式中、 $R^{15}$ 及び $U^2$ は前記の意味を、 $X^5$  aはフルオロ又はクロロを表す。〕で示される化合物を得ることができる。

【0106】前記式(26)及び(27)で示されるアミン化合物を、各々常法に従ってジアゾ化し、得られたジアゾ化物のうち前者のものを、遊離酸の形で一般式(23)で示される1-アミノ-8-ナフトール化合物と、温度-10℃~30℃でpH0~4に調整しながらカップリングさせ、次いで、得られた生成物を前者のジアゾ化物と、0℃~40℃でpH2~8に調整しながらカップリングすることにより、下記式(28)

[0107]

【化37】



【0108】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ 、 $U^2$ 、 $T^2$ 、 $X^3$ a、 $X^4$ a及び $X^5$ aは前記の意味を表す。〕で示される化合物又はその塩を得ることができる。

【0109】又、一般式(28)で示される化合物を得る方法において、一般式(26)及び(27)で示され

るアミン化合物から誘導されたジアゾ化物のカップリング順序を入れ替えることより、下記式(29)

[0110]

【化38】

【O111】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ 、 $U^2$ 、 $T^2$ 、 $X^3$ a、 $X^4$ a及び $X^5$ aは前記の意味を表す。〕で示される化合物又はその塩を得ることができる。

【0112】更には、本発明のビスアゾ化合物(II)のうち、X<sup>3</sup>a、X<sup>4</sup>a及びX<sup>5</sup>aが置換されていてもよい ピリジニオであるものは、例えば、遊離酸の形が前記式 (24)で示される化合物を上述と同様の方法で合成 し、置換されていてもよいピリジニオに対応するピリジン化合物を温度10℃~100℃でpH2~9の条件下で反応させることにより、下式(30)に示される化合物を得ることができる。

[0113]

【化39】

【0114】〔式中、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ 、 $U^2$ 及  $U^2$ は前記の意味を、 $X^3$  b、 $X^4$  b及 $U^2$  bは置換されていてもよいピリジニオを表す。〕

【0115】上述した製造方法において2,4,6-トリハロゲノ-s-トリアジンとの縮合反応においては、その順序や反応条件は特に制限されないが、例えば、一番目の縮合反応は温度-10 $\mathbb{C}$ -40 $\mathbb{C}$ 、pH1-10の条件下で実施し、二番目の縮合反応は温度 $0\mathbb{C}$ -70 $\mathbb{C}$ 、pH2-11の条件下で実施することができる。

【0116】染料化合物(I)及び(II)のうち、式(2a)及び(2b)における $Y^1$ 及び $Y^2$ で表される基が $-CH_2CH_2$ Lであって、該Lが硫酸エステルや燐酸エステルのようなエステル基である染料化合物は、例えば、前記縮合反応の後に得られる $\beta$ -ヒドロキシエチルスルホニル基を有する前駆体化合物と硫酸や燐酸とのエステル化反応により前記エステル基に変換しても、式(I)及び(II)の染料化合物を得ることができる。2,4,6-トリハロゲノーs-トリアジンとしては、塩化シアヌル又はフッ化シアヌルが好ましい。

【0117】前記式(10)および(23)で示される 1-アミノ-8-ナフトール化合物としては、H酸及び K酸が好ましく、特にH酸が好ましい。

【0118】本発明の反応染料混合物はビスアゾ染料化合物(I)とアゾ染料化合物(II)を含有するものであり、ビスアゾ染料化合物(I)と染料化合物(II)を合成後、これらを混合して調製してもよく、また、染色時に染浴中で混合して調製してもよい。さらに、混合される形態は、粉状や顆粒状などの固体でもよく、水溶液でもよく、また、それらの組合せでもよい。

【0119】本発明の反応染料混合物は、ビスアゾ染料化合物(I)の100重量部に対して、好ましくは、アゾ染料化合物(II)の割合が1~50重量部であり、より好ましくは、ビスアゾ染料化合物(I)100重量部当り、アゾ染料化合物(II)の割合が1~20重量部である。

【0120】本発明の染料混合物は、例えば、繊維材料を染色又は捺染する反応染料として有用である。かかる繊維材料としては、ヒドロキシ基及び/又はカルボンアミド基を含有するものであれば特に限定されないが、例えば、天然又は再生セルロース繊維材料、天然又は合成ポリアミド繊維材料、ポリウレタン繊維材料、皮革、及びこれらを含有する混紡材料等を挙げることができる。【0121】天然セルロース繊維材料として、具体的には、木綿、あるいはその他の植物繊維、例えばリネン、麻、ジュート及びラミー繊維等を挙げることができる。再生セルロース繊維材料としては、例えばレーヨン、ポリノジック、キュプラ繊維、及び商品名「テンセル」、「タフセル」、「モダール」、「セルティマ」等を挙げることができる。天然又は合成ポリアミド繊維材料として、具体的には、羊毛、その他の動物毛、絹、ポリアミ

ドー6,6、ポリアミドー6、ポリアミドー11、ポリアミドー4等を挙げることができる。又、これらを含有する混紡材料としては、これらの繊維材料の混紡材料の他、これらの繊維材料と、ポリエステル、ナイロン、アクリル等の合成繊維との混紡材料等も例示することができる。

【0122】本発明の反応染料混合物は、繊維材料上 に、特に上記例示の繊維材料上に、物理化学的性状に応 じた方法で染色又は捺染することができる。具体的に は、例えば、上述の繊維材料上に、吸尽染色法、コール ドバッチアップ法、連続染色法、捺染法等の方法により 染色又は捺染する方法を挙げることができる。例えばセ ルロース繊維材料上に吸尽染色する場合、炭酸ソーダ、 第三燐酸ソーダ、重炭酸ソーダ、苛性ソーダのような酸 結合剤の存在下、必要に応じて、芒硝や食塩等の中性塩 を加え、さらに必要に応じて、溶解助剤、浸透剤又は均 染剤等を併用し、30~100℃程度の温度で染色する 方法等が例示される。ここで酸結合剤、中性塩等の添加 は、一度に行ってもよく、又常法により分割して行って もよい。セルロース繊維上にコールドバッチアップ法で 染色する場合においては、芒硝や食塩等の中性塩、及 び、苛性ソーダやケイ酸ソーダ等の酸結合剤を用いてパ ジング後、密閉包装材料中に一定温度で放置して処理す る方法等が例示される。セルロース繊維上に連続染色法 で染色する場合においては、炭酸ソーダや重炭酸ソーダ 等の酸結合剤の存在下、公知の方法で室温又は高められ た温度でパジング後、スチーミング又は乾熱により処理 する一相パジング法や、本発明の化合物が溶解されてい るパジング液に繊維を浸漬後、芒硝や食塩等の中性塩、 及び、苛性ソーダやケイ酸ソーダ等の酸結合剤をパジン グし、スチーミング又は乾熱することにより処理する二 相パジング法等が例示される。

【 O 1 2 3 】セルロース繊維上に捺染を行う場合においては、一相で、重曹等の結合剤を含有する捺染ペーストで印捺し、次い8 0 ℃以上の高温でスチーミングする方法や、二相で、例えば中性又は弱酸性の捺染ペーストで印捺し、これを電解質含有のアルカリ性浴に通過させた役、又はアルカリ性の電解質含有パジング液でオーバーパジングし、その後スチーミング又は乾熱することにより処理する方法等が例示される。ここで、捺染ペーストには、例えばアルギン酸ソーダや澱粉エーテル等の糊剤及び/又は乳化剤を含んでいてもよく、また必要に応じて、例えば尿素等の捺染助剤及び/又は分散剤を含んでいてもよい。

【0124】セルロース繊維上に本発明の反応染料混合物を染色又は捺染する場合、用いられる酸結合剤は特に限定されないが、例えば、アルカリ金属の水酸化物、アルカリ金属又はアルカリ土類金属と無機又は有機酸との水溶性塩基性塩、あるいは加熱状態でアルカリを遊離する化合物等を例示できる。特に、アルカリ金属の水酸化

物及び弱ないし中程度の強さの無機又は有機酸のアルカリ金属塩が挙げられ、これらの中でも、ナトリウム又はカリウムの水酸化物、ナトリウム塩及びカリウム塩が好ましい。このような酸結合剤として具体的には、上述した炭酸ソーダ、第三燐酸ソーダ、重炭酸ソーダ、苛性ソーダ、炭酸ソーダ、ケイ酸ソーダ、重曹の他に、苛性カリ、蟻酸ソーダ、炭酸カリ、第一又は第二燐酸ソーダ、トリクロロ酢酸ソーダなども挙げられる。

【 0 1 2 5 】合成又は天然のポリアミド繊維上や、ポリウレタン繊維上に吸尽染色する場合においては、酸性~弱酸性の染浴中、p H値の制御下、本発明の化合物を吸尽させ、次いで6 0~1 2 0 ℃程度の温度下、中性~アルカリ性のp H値に変化させる方法等が例示される。ここで必要に応じて、均染剤等、例えば塩化シアヌルと3倍モル量のアミノベンゼンスルホン酸又はアミノナフタレンスルホン酸との縮合生成物あるいは、例えばステアリルアミンとエチレンオキサイドとの付加生成物等の均染剤等を用いても差し支えない。

【 O 1 2 6 】 本発明の反応染料混合物又はその塩は、特にセルロース繊維材料を染色又は捺染する際に、再現性に優れており、均染性やウオッシュオフ性が良好であり、高いビルドアップ性を有し、且つ、染料の溶解度が良好であり、有効染着率が高いものである。又、低塩濃度で染色し得るという利点がある。さらに、本発明の反応染料混合物を用いることにより、各種の堅牢度、特に耐塩素性、耐光性、耐汗性、耐汗日光性、耐酸加水分解性、耐アルカリ性、耐洗濯性や耐過酸化洗濯性が良好な染色物及び捺染物が得られる。

【0127】本発明の反応染料混合物は、所望の色相を得るために、必要に応じて本発明の特徴を損なわない範囲で、他の染料と混合して使用することができる。混合して使用する染料としては、反応染料であれば特に制約はないが、例えば、反応基としてスルファトエチルスルホン基、ビニルスルホン基、モノクロロトリアジン基、モノフルオロトリアジン基、モノニコチン酸トリアジン基、ジクロロトリアジン基、ジクロロトリアジン基、ジクロロトリアジン基、ジフルオロモノクロロピリ

ミジン基、および、トリクロロピリミジン基の少なくとも1種を、少なくとも1つ以上有する染料、又はSumifix Supra、 Sumifix HF、Remazol、Levafix、Procion、Cibacron、Basilen、Drimarene、Kayacelon

Reactなどの冠称名で市販されている染料、更には、特開昭50-178号、特開昭51-17538号、特開昭56-9483号、特開昭56-15481号、特開昭56-118976号、特開昭56-128380号、特開昭57-2365号、特開昭57-89679号、特開昭57-143360号、特開昭58-191755号、特開昭59-15451号、特開昭59-96174号、特開昭59-161463号、特開昭60-6754号、特開昭60-123559号、特開昭60-229957号、特開昭60-260654号、特開昭61-126175号、特開昭61-155469号、特開昭61-225256号、特開昭63-77974号、特開平63-225664号、特開平1-185370号、特開平3-770号、特開平5-247366号、特開平6-287463号の各公報に記載されている染料及びC. I. Reactive Blue19、C. I. Reactive Black5で表される染料等が例示される。

### [0128]

【発明の効果】本発明の反応染料混合物は、例えば、セルロース繊維材料用の反応染料として有用であり、特に染料の水に対する溶解度、ビルドアップ性や均染性等の染色性に優れている。又、本発明の方法によれば、諸堅牢度に優れた紺色の染色物や捺染物が再現性よく得られる。

# [0129]

【実施例】以下、実施例により本発明を更に詳細に説明する。例中、部および%は特記ない限り、各々重量部および重量%を表す。

【0130】実施例1

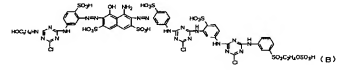
遊離酸の形が下記式(A)

[0131]

【化40】

【0132】で示される染料化合物100部と、遊離酸の形が下記式(B)

【0133】 【化41】



【0134】で示される染料化合物20部とをよく混合して反応染料混合物を得る。この混合物0.1、0.3

および0. 6部を各々、水200部に溶解し、芒硝10部と木綿10部を加え、60℃に昇温し、炭酸ソーダ4

部を加えて、1時間染色後、水洗、ソーピング、水洗及び乾燥する。水洗時およびソーピング時において、染色排水の着色量はわずかであり、得られる染色物はいずれも均一で色の濃い紺色である。また、反応染料混合物 0.6部を用いて得られる染色物は、0.3部を用いて得られる染色物は0.1部を用いて得られる染色物に比べて十分に濃く、反応染料混合物 0.3部を用いて得られる染色物に比べて十分に濃いものであり、この反応染料混合物のビルドアップ性は良好である。さらに、染料混合物の吸尽特性、固着率及び均染性は優れており、得られる染色物の耐光性、耐汗性、耐汗日光性、耐塩素性、耐加水分解性、耐アルカリ性、耐洗濯性及び耐過酸化洗濯性等の諸堅牢度はいずれも良好である。

# 【0135】実施例2

芒硝の使用量を10部から4部に変える以外は、実施例 1に準拠して染色を行う。得られる染色物は、各々、実 色糊組成

反応染料混合物

尿素

アルギン酸ソーダ(5%)元糊

熱湯

重曹

バランス(水)

計

【0139】この色糊をシルケット加工綿ブロード上に 印捺し、中間乾燥後、100℃で5分間スチーミングを 行い、湯洗い、ソーピング、湯洗い及び乾燥して仕上げ る。得られる捺染物は均一で色の濃い紺色であり、良好 なビルドアップ性を有し、諸堅牢度及び保存安定性も良好である。

#### 【0140】実施例6

実施例1記載の反応染料混合物の30部を熱水に溶解後、25℃に冷却する。この染料溶液に、32.5% 苛性ソーダ水溶液15部及び50度ボーメの水ガラス150部を添加し、さらに25℃で水を加えて全量を1000部とした直後に、この液をパジング液として木綿織物をパジングする。パジングした木綿織物を巻き上げ、ポリエチレンフィルムで密閉し、25℃で20時間放置後、常法で洗浄し、乾燥して仕上げる。得られる染色物は均一で色の濃い紺色であり、良好なビルドアップ性を有し、諸堅牢度及び保存安定性も良好である。

## 【0141】実施例7

実施例1記載の反応染料混合物の20部を熱水に溶解

施例1で得られる染色物と同等の品質を有している。 【0136】実施例3

染色温度を60℃から70℃に変える以外は、実施例1 及び2に準拠して染色を行う。得られる染色物は、各々、実施例1及び2で得られる染色物と同等の品質を有している。

## 【0137】実施例4

反応染料混合物 0.1、0.3及び 0.6部の各々に、スルホン化度 110%、平均重合度 1.8のメチルナフタレンスルホン酸とホルムアルデヒドとの縮合物のナトリウム塩 0.06部を添加する以外は、実施例 1~3に準拠して染色を行う。得られる染色物は、各々、実施例1~3で得られる染色物と同等の品質を有している。

#### 【0138】実施例5

実施例1記載の反応染料混合物を用いて、以下の組成を もつ色糊を作る。

5部

5部

50部

25部

2部

13部

100部

後、25℃に冷却する。この染料溶液に、アルギン酸ソーダ1部、メタニトロベンゼンスルホン酸ソーダ10部及び重炭酸ソーダ20部を添加し、さらに25℃で水を加えて全量を1000部とした直後に、この液をパジング液として木綿織物をパジングする。パジング後の木綿織物を120℃で2分間乾燥後、100℃で5分間スチーミングして、染料を固着させる。得られる染色物は均一で色の濃い紺色であり、良好なビルドアップ性を有し、諸堅牢度及び保存安定性も良好である。

# 【0142】実施例8

実施例1~7記載の各反応染料混合物において、上式 (A)及び(B)で示される染料化合物の各々を、下記 の表1~9における第2欄A,B記載の化合物に変え、且つ、第3欄記載の組成比に変える以外は、実施例1~7に準拠して染色を行う。得られる染色物は、各々、実 施例1~7で得られる染色物と同等の品質を有している。

[0143]

【表1】

第1権	ļ	第2権	第3個
	<b>A</b>	CHE NOS SOUTH HOSE CHE SOUTH HE SOUTH SOUT	100
1	В	HOCHAIN TO NO HOLD HOLD HOLD HOLD HOLD HOLD HOLD HOL	4 0
	A	SOH OH NH, HOSE CHOSOH	100
2	В	CONTROL NO.5  OCHE NO.	1 0

[01	44]		【表2】	
	第1棚		\$ 2 M	第3欄
		А	HO2502+12+11 NA 1-N1 HO25 SO3H MN NA NHC2+14 OSO3H	100
	3	В	CHA NEW OH HOSS SO,H HIN THE HOSS HIN THE HOSS CHANGE HIN THE HOSS	10
		A	CHOH HOUSE SOUTH HOUSE SOUTH HAT IN A SOUTH ASSOUTH HOUSE	100
	4	В	H-CO-IN-NH HO-S SO-3H HN-S N-NH-C-H-OSO-H	2 0

[0145]

第1個		第2欄	第3億
	A	HOHEC CI	100
5	В	HOC2M, N N N N HO HOSS SOLH HOLE N N N C2H, OC2H, SO2H HOLE N N N N N N C2H, OC2H, SO2H HOLE N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3 0
_	A	SOUTH HOSE SOUTH HIN THE SOUTH OSOUTH	100
6	В	HO350C2HO25  HO350C2HO25  HO35  HO35	1 5

146]		【表4】	
男 1 報		第2個	第 3 柳
7	А	OF NEW HOUSE SOUTH IN NEW SOUTH SOUT	100
·	В	HO360C;H4O26 - HT NH HO35 HO46 HN NH NH HO45 HO46 HN NH HO45 HO46 HN NH HO45 HN	5
8	A	50,H OH NH, HO,S N=N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N+N	100
	В	HO-SOC3-410-S - NIM NIM 10-S - NO-S - NIM NIM NIM 10-S - NIM	1 0

[0147]

第 1 棚	<u> </u>	# 2 mm   BO <sub>2</sub> H OH NH <sub>2</sub> HO <sub>2</sub> E	第3種
	А	NCHANT NH HO23 SO34 HN N SO3C3H40SO3H	100
9	В	HOSECCAMASS HOSE HOSE HOSE HOSE HOSE HOSE HOSE HO	2 0
	А	HO N N N HO S SO SH NN N N N N N N N N N N N N N N N N N	100
1 0	₿	HO-20002HO-20-2-HO-20-2-HO-2-HO-2-HO-2-H	2 0

【0148】 【表6】

第 1 欄		第 2 相	第 3 欄
1 1	А	C2H2 NO36 NH2 HO36 SOLC.H.OSO2H	100
	В	HOSECCHOSE - HALL HOSE HOSE HOSE HOSE	1 \$
	А	NCHIN NOS SOSH HA NOS SOSH HA NOSOSH	100
1 2	.B	HO_SCC_14_O_S - HO_S -	5

[0149]

第 1 權		第 2 相	第3個
	A	HOC2H, HON NH HO38 SO3H HN N N SO3C2H, OSO3H	100
1 3	В	HO <sub>2</sub> SOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O <sub>2</sub> S — NH NH HO <sub>2</sub> S SO <sub>2</sub> H NN NH HO <sub>3</sub> S SO <sub>2</sub> H NN NH NHCN CI	3 0
1	А	O NAME OF HOSE SOUTH HOSE CHESOSH	100
1 4	В	HO-SCC1-H-C1-S-C-1-HO-S-SC	1 0

【0150】 【表8】

第 1 欄		第 2 相	第 3 個
	А	NCHN-N-NH-NH-HO36 BO3H HN-N-NHC3Ha0SO3H	100
1 3	B Hecsencore Name Horse Cook 190 190 190 190 190 190 190 190 190 190	2 0	
	А	HOCHLAN TON HOSS SOST HOUTH HOSS SOST HOUTH	100
1 6	В	HOC714HN HO29 HO39 HOC714HN HO29 HO39 HOC714HN HO29 HO39 HOT7 HAN TO HO39 HOT9 HOT9 HO39 HOT9 HO39 HOT9 HO39 HOT9 HO39 HOT9 HOT9 HO39 HOT9 HO39 HOT9 HO	. 5

[0151]

# $(20) \cdot 02 - 121415 (P2002 - 121415A)$

第 1 標	<del> </del>	第 2 相	第 3 档
1 7	Λ	MO-IN NO-IN HO-SE SOLCH-OSO.H	100
1 1	В	NCHAN THE HOLE SOLUTIONS AND THE	5
	А	H <sub>3</sub> CO T N H <sub>1</sub> CH HO <sub>3</sub> S SO <sub>3</sub> H HN T N T N SO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OSO <sub>3</sub> H	100
1 8	В	H <sub>2</sub> C=1 CO <sub>2</sub> SC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> HNOC	2 0

フロントページの続き

(72)発明者 戸石 好治 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 友化学工業株式会社内

F ターム(参考) 4H056 FA01 JA06 JB02 JB03 JE03 JE04 4H057 AA02 BA07 BA24 DA01 EA01